(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-170167 (P2001-170167A)

(43)公開日 平成13年6月26日(2001.6.26)

(51) Int.Cl.7 A 6 1 M 1/14 識別記号

FΙ A 6 1 M 1/14 テーマコート\*(参考) 4C077

### 審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 7 頁)

(21)出願番号 特順平11-362960 (71) 出職人 000003159 東レ株式会社 (22)出顧日 平成11年12月21日 (1999.12.21) 東京都中央区日本福室町2丁目2番1号 (72) 発明者 小選 英俊 滋賀県大津市関山1丁目1番1号 東レ株 式会社滋賀事業場内 (72)発明者 中島 秀和 滋賀県大津市関山1丁目1番1号 東レ株 式会补激智事参場内 (72)発明者 和田 茂久 滋賀県大津市園山1丁目1番1号 東レ株 式会社滋賀事業場内

最終頁に続く

## (54) 【発明の名称】 透析器の製造方法および減菌法

#### (57)【要約】

【課題】親水性高分子の溶出が少なく、かつ、軽量で取 扱性に優れた血液処理用透析器およびそれに適した血液 処理用半透膜の製造方法および滅菌法を提供する。 【解決手段】(1)疎水性高分子と親水性高分子とを構 成成分として含んで成る半透膜を収容した透析器の製造 方法において、該半透膜に、半透膜の自重に対して10 0~600%の水を抱摘させ、該透析器内を不活性ガス 雰囲気とした後、ガンマ線照射を行う透析器の製造方 注.

(2) 疎水性高分子と親水性高分子とを構成成分として 含んで成る半透膜を収容した透析器の滅菌方法におい て、該半透膜に、半透膜の自重に対して100~600 %の水を抱液させ、該透析器内を不活性ガス雰囲気とし た後、ガンマ線照射を行う透析器の減菌方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】疎水性高分子と親水性高分子とを構成成分として含んで成る半透膜を収容した透析器の製造方法において、該半透照に、半透膜の自重に対して100%以上の水を抱液させ、該透析器内を不活性ガス雰囲気とした後、ガンマ線照射を行うことを特徴とする透析器の製造方法。

【請求項2】半透膜の自重に対して、100%以上、6 00%以下の水を抱液することを特徴とする請求項1記 載の透析器の製造方法。

【請求項3】該疎水性高分子がポリスルホン系樹脂、該 親水性高分子がポリビニルピロリドンである請求項1ま たは請求項2記載の逐析器の製造方法。

【請求項4】該不活性ガスが、窒素又は炭酸ガスであることを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載の透析器の製造方法。

【請求項5】 続水性高分子と類水性高分子とを構成成分として含んで成る半透膜を収容した透析器の滅菌方法において、該半透膜に、半透膜の自重に対して100~60%の水を抱液させ、該透析器内を不活性ガス雰囲気 20とした後、ガンマ練照料を行うことを特徴とする透析器の減菌方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】 本発明は、乾燥前後における 膜性態の変化が少なく、かつ親水性高分子の溶出が少な い 半透膜を収容した透析器の製造方法並びに滅菌法に関 するものである。

[0002]

【従来の技術】人工腎臓を含む血液処理用の半透膜は、 天然素材セルロース、また、その誘導体であるセルロー スジアセテート、セルローストリアセテート、時代の変 化とともに、合成高分子が登場し、ポリスルホン、PM MA、ポリアクリロニトリルなどが幅広く使用され、近 年ではセルロースをPEGなどで処理し、血液適合性を 改良した改質膜も使用されるようになってきた。慢性腎 不全患者の血液処理法についてはアルブミンの漏れは最 小限に抑えつつ、その他の低分子蛋白を積極的に除去す る試みがなされている。膜の改良だけでなく、血液透析 濾過法(HDF)や、プッシュ&プル法が透析効率の向 40 上や低分子蛋白の積極除去のため開発された。現在、膜 素材の中で透水性能が高いポリスルホンが、このような 透析手法の進歩に合致したものとして、幅広く使用され るに至っている。ポリスルホンは熱可塑性の耐熱エンジ ニアリングプラスチックとして自動車、電気、医療用具 の分野で幅広く用いられているが、ポリスルホンのみで 透析膜を作った場合、分子間凝集力が強く、ポアサイズ のコントロールができないだけでなく、疎水性のために 血液との親和性に乏しく、血小板などの血液成分が付着

2 も激しく起こる。さらに、エアーロック現象を起しやす いため、このままでは血液処理用に用いることはできな い。従って、孔形成材として無機塩などを混入し、脱離 することで孔を形作り、後で親水化処理する方法や、予 め、親水性高分子を造孔剤として混入し、脱離させてポ アを形成後、残った親水性成分で同時にポリマー表面を 親水化し、これを半透膜、逆浸透膜として用いる方法が 考案された。例示すると(1)金属塩を入れて製膜する 方法 (2) 親水性高分子を入れて製膜する方法 (3) 10 多価アルコールを入れて製膜する方法などがすでに開示 されている。しかし、特開昭61-232860、特開 昭58-114702のようにポリエチレングリコール 等の多価アルコールを入れて製膜を行う場合、洗浄が不 十分の場合、膜に残存するポリエチレングリコール等の 溶出によって、透析時に患者の目に異常が起こる場合も ある。金属塩類の場合はポアサイズが大きすぎて透析膜 には不適である。また、特公平5-54373では充填

能が高いドライタイプの膜は開示されていない。

【発明が解決しようとする課題】長期透析による副作用、合併症が数多く報告され、ポリスルホン血液透析機 に多く含まれる親水性高分子は人体から見れば異物である。この治出を抑えることは長期透析時の体内蓄積を防ぎ、制作用を防止する観点から重要な技術である。すで、水充填のγ線滅菌品(ウェットタイプ)では、高透水性能を有し、かつ、架幅されることにより観水性高分子の治出が押さえられている機が知られているが、水充填30のため重く、取扱性に欠けるという問題があった。

液を用いない透析器 (ドライタイプ) の透析膜が記載さ

れているが、親水性高分子の溶出が少なく、かつ透水性

(0004) 未発明は、この技術とは異なり、軽い・凍 結しないなどの利点があるドライタイプの透析器におい て、従来欠点とされていた透水性・透析性能をウェット タイプ域に向上させ、かつ従来のドライタイプ限におい で施されているエチレンオキサイドガス(以下EOGと 略す。)減萬、高圧蒸気減壊品では困難であるとされ た、膜の親水性高分子の溶出を押さえた透析器の製造方 法および減度が注を提供することである。

[0005]

0 【課題を解決するための手段】本発明は、上記目的を解 決するために、下記の構成を有する。

【0006】(1) 歳水性高分子と親水性高分子とを構成成分として含んで成る半透腻を収容した透析器の製造方法において、該半透膜に、半透膜の自重に対して10~600%の水を抱液させ、該透析器内を不活性ガス雰囲気とした後、ガンマ線照射を行うことを特徴とする透析器の製造方法。

【0007】(2) 疎水性高分子と親水性高分子とを構成成分として含んで成る半透膜を収容した透析器の滅菌

3 0~600%の水を抱液させ、該透析器内を不活性ガス 雰囲気とした後、ガンマ線照射を行うことを特徴とする 透析器の滅菌方法。

[00008]

【発明の実施の形態】半透膜を構成する疎水性高分子と して、例えば、ポリスルホン、ポリアミド、ポリイミ ド、ポリフェニルエーテル、ポリフェニレンスルフィド\*

【0010】 親水性高分子としては、例えばポリエチレ ングリコール、ポリビニルアルコール、カルボキシメチ ルセルロース、ポリビニルピロリドンなどが用いられ、 単独で用いてもよいし、混合して用いてもよい。工業的 にも比較的入手しやすいポリビニルピロリドンが好まし い。また、親水性高分子は分子量が異なる2種類以上を 用いることも好ましい。その場合、重量平均分子量で5 20 向がある。 倍以上異なるものを用いることが好ましい。

【0011】本発明において半透膜を形成するために用 いられる原液としては疎水性高分子、親水性高分子、溶 媒、および添加剤からなることが好ましい。

【0012】溶媒については疎水性高分子、親水性高分 子、添加剤の3者を良く溶かす両性溶媒が用いられる。 ジメチルアセトアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチ ルスルホキシド、アセトン、アセトアルデヒド、2ーメ チルピロリドンなどであるが、危険性、安定性、毒性の 面からジメチルアセトアミドが好ましい。

【0013】添加剤はポリスルホンの貧溶媒で親水性高 分子と相溶性を持つもので、アルコール、グリセリン、 水、エステル類等であるが、プロセス適性の面から特に 水が好ましい。

【0014】また、製膜原液の粘度は市販されている疎 水性高分子の分子量が低いことから、親水性高分子の分 子量に依存する。原務粘度の低下はその中空糸製膜時に 糸切れ、糸揺れなどを起こし安定性を悪化させる。その ためPVPは高分子量のものを用いることが好ましく。 PVPを混合して用いる場合には平均分子量を20万以 40 上に上げることが好ましい。

【0015】次に製膜原液のポリマー濃度について述べ る。前述の点からポリマー濃度は上げるに従って製膜性 は良くなるが逆に空孔率が減少し、透水性能が低下する ため最適範囲が存在する。本発明のように膜を乾燥させ ても高い選択透過性と低アルプミン透過性を兼ね備えた 膜を得るためには疎水性高分子の濃度は10~20重量 %が好ましく、さらに好ましくは12~18重量%、親 水性高分子の濃度は2~20 重量%が好ましく、さら

\* などほとんどのエンジニアリングプラスチックを用いる ことができるが、下記示性式で表されるポリスルホンが 特に好ましい。ポリスルホンは下記基本骨格からなる が、ベンゼン環部分を修飾したものも用いることができ る。

[0009] 【化1】

の異なる2種以上の親水性ポリマーを用いる場合には、 原液中の分子量10万以上のポリマーの混和比率は1~ 10重量%が好ましい。高すぎると原液粘度が上昇し、 製膜困難となるだけでなく、透水性、拡散性能が低下す る傾向がある。逆に低すぎる場合、中高分子尿毒蛋白を 透過させるための適当なネットワークを構築できない傾

【0016】次いで、製膜方法の一熊様を以下に説明す る。上述したような構成の製障原済を芯液と同時に2重 スリット管構造の口金から同時に叶出させ、中空糸膜を 成形する。その後、所定の水洗、乾燥工程、クリンプ工 程を経た後、巻き取られ、適当な長さにカットした後、 ケースに挿入され、ポッティング材によって端部を封止 し、モジュール化される。

【0017】特に本発明の場合、モジュール化までの工 程において、膜を保湿剤で保持し、乾燥工程を一切入れ 30 ないという方法を用いず、膜の収縮を考慮した原液設計 を行って、保湿剤を用いずに乾燥する操作を行うことに より、乾燥前透水性能に対する乾燥後透水性能が1.2 以上の膜を得ることができる。

【0018】本発明の軽くて凍結せずかつ取り扱いが容 易で親水性高分子の溶出が押さえられた半透膜を得るた めには、まず架橋の工程において水分が必要である。本 発明の製造方法においては、半透膜が、半透膜白重に対 して100%以上の水分を抱液していればよく、重量軽 減の意味から、好ましくは膜に対して100%以上、6 00%未満が好ましい。半透膜湿潤後のy線照射・滅菌 では、空気存在下での v 線照射は励起した酸素ラジカル によって高分子の主鎖が切れ、分解が起こるため、CO 2、N2、Ar、Heなどの不活性ガスで空気を置換し た後、y線照射を行うと分解が抑制され、架橋が主に起 こるため親水性高分子の溶出が抑えられる。 y 線照射量 は10~50KGy、好ましくは10~30KGyであ る。

【0019】架橋処理により、疎水性高分子と親水性高 分子が結合することで親水性高分子の溶出が減少し、後 10

もピークが確認されず、半透膜中からの溶出量が10p p m以下の膜とすることができる。ここでいう溶出量と は疎水性高分子と親水性高分子の良溶媒で、溶解度が 5g/1ml以上であり、かつ水と混合しない溶媒 に一定量の中空糸を分散・溶解させ、次に一定量の水相 (0.1N-塩化アンモニウム溶液 (pH9.5)) へ 親水性高分子を抽出し、その抽出減中の親水性高分子の 濃度を意味する。かかる良溶媒としては、例えばポリス ルホンとポリビニルピロリドンの場合。塩化メチレンが

好適に用いられる。

とが好ましい。

【0020】これらの方法で作成された半透膜は疎水性 高分子と親水性高分子のネットワークによって、その尿 毒物質の拡散、有用蛋白であるアルブミンの阻止などの 血液処理膜としての性能を発揮し、親水性高分子の溶出 が少ないという特徴を有する。アルブミン透過率が3% を越えるような場合は低アルブミン血症や、高齢者の場 合はその栄養状態に影響を及ぼす傾向があり、アルブミ ン透過率は3%以下であることが好ましい。尿毒物質と しては、ビタミンB12、尿素、クレアチニン、尿酸な どがあるが、それぞれ、135、188、175、16 20 5ml/min以上のクリアランスを有することが実用 上、好ましい。また、以上のような特性を得るために は、架橋後の膜中の親水性高分子の含有率が2~6重量 %であることが好ましい。極端に低い場合は水濡れ性が 低下し、血液と接触した際に凝固を引き起こす。また、

架橋後の膜は5~15重量%の不溶化物を含んでいるこ

【0021】以上の通り、本発明により得られた半透膜 は、湿潤保持剤の付着されていない状態で乾燥させる製 造工程と、さらに製膜後架橋するという製造工程を採用 30 することにより半透膜の乾燥前透水性能に対する乾燥後 の透水性能が1/2以上であるという構造を形成するこ とができる。その結果、ドライの状態で使用しても、透 水性能の低下が少なく、かつ溶出物の漏れも少ないとい う優れた効果を有する透析器とすることができる。ドラ イ状態で使用できるため、軽く、凍結の心配がなく、政 り扱いが容易で高性能な半透膜を提供することが出来、 透析コストの削減にも寄与できる。また、乾燥による透 析性能低下が少ないため、各種の温度・滅菌条件でも高 い透析性能を実現する。同時に人体から見れば異物であ 40 る親水性高分子の溶出を抑えることができ、医療用具の 安全性を高めることができる。

【0022】本発明の透析器は人工腎臓、血漿分離膜、 体外循環吸着用担体などの血液処理用途やエンドトキシ ン除去フィルターなどの水処理分野にも適用可能であ る。

[0023]

【実施例】次に実施例に基づき本発明を説明する。 実施例

(1) 透水性能の測定

中空糸両端部を封止したガラス管ミニモジュール(本数 36本:有効長10cm)の中空糸内側に水圧100m mHgをかけ、外側へ流出してくる単位時間当たりの減 過量を測定した。

【0024】透水性能は下記の式で算出した。

[0025] 【数1】

 $UFR(ml/hr/m^2/mmHg) = \frac{Q_W}{P \times T \times}$ 

【0026】ここでOW:濾過量(m1) T:流出時 間(hr) P:圧力(mmHg)

A:膜面積(m<sup>6</sup>)(中空糸内表面面積換算)

(2) 乾燥による性能変化の確認

湿潤剤が付着していなければ、そのまま下記条件で、乾 燥しても良いが、付着している場合、湿潤剤を除くため に、中空糸10gを150mlの純水に浸漬し、24時 間放置する。この操作を2回繰り返した後、中空糸を1 00℃で24時間乾燥し、その前後での透水性能を測定 する。

(3) 溶質のクリアランス測定

昭和57年9月発行日本人工臓器学会編ダイアライザー 性能評価基準に基づいて行った。この中で測定方法が2 種類あるが、本実験はTMPOmmHgを基準とした。 各溶質の内、特に V B 1 2 は光による分解が起こるた め、サンプリング後、測定当日のうちに測定することが 望ましい。クリアランスは以下の式を用いて計算した。 膜面積が異なるものについては、クリアランスから総括 物質移動係数を計算し、そこから而積換算を行うことが できる。

クリアランス

[0027] 【数2】

$$C_l(ml/\min) = \frac{CBi - CBo}{CRi} \cdot Q_B$$

【0028】 ここで CBi: モジュール 入口 側濃度、 CBo:モジュール出口側濃度

OB:モジュール供給液量 (ml/min) (4) アルブミン透過率の測定

血液槽に温度37℃で保温したヘマトクリット30%、 総蛋白量6.5g d1の牛血(ヘパリン処理血)を用 いて、中空糸内側にポンプで200ml/minで送っ た。その際、モジュール出口側の圧力を調整して、濾過 量がモジュール面積1m<sup>6</sup>当たり20ml/min(す なわち 1、6 m では 3 2 m 1 / m i n ) かかるように し、濾液、出口血液は血液槽に戻した。環流開始後1時 間後に中空糸側入り口、出口の血液、濾液をサンプリン 137872006

to.

8

77/7' シ透過率(%) =  $\frac{2 \times C_F}{(CBi + CBo)} \times 100$ 

【0030】ここでCF:濾液中、CBi:モジュール人り口、 CBI:モジュール出口のアルブニン濃度 (5) 強調溶出品験における水層に移動した親水性高分子ポリビニルセロリドン濃度の測定透析モジュールを血液側から透析液側へ純水1リットルで洗浄し、モジュールから取り出した中空系1gを塩化メチレン10mlに入れ、3時間操件して溶解し(代込量10wL:vの、%)、0、1N-塩化アンモニウム溶液(pH9、5)10mlで抽出を行い、そのまま、得られた塩化メチレンー水溶液を超速心機(20000rpm×15min)で分離し、水屑を細孔径の、5ミクロンのフィルターで濾過を行いサンブル液とした。

【0031】この溶液を温度23℃で東ソーTSK-g e 1 - GMPWXL 2 本直列につないだ理論段数 (8 900段×2) のカラムを用い、移動相として0.1N -塩化アンモニウム溶液 (pH9.5)、流量 1.0 ml/min、サンプル打ち込み量 0.2mlで分析 を行った。9種の単分散ポリエチレングリコールを基準 物質にして分子量較正を行い、標品のPVPのピーク面 積-濃度検量線を作成し、サンプルの PV Pピーク面積 から水層 (5ml) に移動した PVP濃度を求めた。P V Pが検出されたサンプルは、回収率(水相への移動) 量)を標品から求め、その回収率を元に水相のPVP濃 30 度から中空糸当たりの溶出量を換算して求めた。 (6) 元素分析法によるポリビニルピロリドンの含有率の測定 y 線照射後のサンプルを常温、真空ポンプで乾固させ、 その10mgをCHNコーダーで分析し、窒素含有量か らポリビニルピロリドンの含有率を計算した。

### (7) 不溶物量の測定

実施例1

γ 線照射接の中空糸膜10gを取り、100m1のジメ チルホルムアミドに溶解した。違心分離機で1500で pm 10分で不溶物を分離し、上選み液をた60で の操作を3回繰り返し、さらに純水100m1で洗浄、 同様に違心分離操作を3回繰り返し、残った同形物を蒸 発乾間し、最後に真空ポンプで乾燥した。その重量から 不溶物の名有率を求めた。

ポリスルホン (アモコ社 Udel-P3500) 4 部、(アモコ社 Udel-P1700) 12部、ポリ ピニルピロリドン (インターナショナルスペシャルプロ ダクツ社: 以下1SP社と略す) K30 4部、ポリ ピニルピロリドン (1SP社K90) 2部をジメチルア

【0032】原液粘度は50℃で13.4Pa·sであ った。この原液を温度50℃の紡糸口金部へ送り、外径 35mm、内径0.25mmの2重スリット管から 芯液としてジメチルアセトアミド65部、水35部から なる溶液を吐出させ、中空糸膜を形成させた後、温度3 0℃、露点28℃で調湿し、10ミクロン以下のドライ ミストを加えた250mmのドライゾーン雰囲気を経 て、ジメチルアセトアミド20重量%、水80重量%か らなる温度40℃の凝固浴を通過させ、80℃60秒の 水洗工程、135℃の乾燥工程を2分通過させ、160 ℃のクリンプ工程を経て得られた中空糸膜を巻き取り束 とした。この中空糸階を 1. 6 m になるように、ケー スに充填し、ポッティングし、端部を両面開口させて、 透析モジュールとした。 モジュール化後、脱気工程を 経た、温水 (37℃) で、血液側を毎分200m1/m inで1分充填した後、血液側を止め、不活性ガス(窒 素):圧力0.1MPa、15秒で充填水を押し出し た。この時の中空糸膜の抱液率は320%であった。

【0033】透析液側も不活性ガスで置換後、最後に不活性ガス材入状態で湿潤状態のまま、 γ線照射 (25K Gy) を行った。透水性能、各溶質におけるクリアランス、アルブミン透過率を測定したところ、尿素、クレアチニン、尿酸、リン酸、VB12のクリアランスはそれぞれ195m1/min、185m1/min、180m1/min、186m1/min、145m1/min、透水性能 756m1/hr/mimmHg、アルブミン透過率1.5%であった。

【0034】また、乾燥後の中空糸の透水作能は772 m1/hr/m²、mmHgであり、性能低下は観測 されなかった。さらに、中空糸線中のポリピニルビロリドン量を元素分析法により測定したところ3.5%であった。また、y線照射後の中空糸の不溶物量を測定したところ7.2%であった。強制溶出試験における中空糸膜から水陽に移動したPVPの濃度を調べた結果、ビークが現れず検出されなかった。他の不活性ガスAr、CO2、Heでも同じ結果が得られた。 実施例2

ポリスルホン (アモコ社 Ude1-P3500) 4 40 部、(アモコ社 Ude1-P1700) 12部、ポリ ピニルピロリドン (ISP社 K30) 3部 ポリピー ルピロリドン (ISP社K90) 3部をジメチルアセト アミド77部、水1部を加熱溶解し、製類原液とした。 原液粘度は50℃で18Pa、5であった。実施例1と 同様なご配を経てモジュールを作成した。

【0035】水押し出し後の中空糸膜の抱液率は330%であった。y線照射(25KGy)後、透水性能、各溶質におけるクリアランス、アルブミン透過率を測定したところ、尿素、クレアチニン、尿酸、リン酸、VB1

実施例3

ポリスルホン (アモコ社 Udel-P3500) 4 リ 部、(アモコ社 Udel-P1700) 12部、ポリピニ ピニルピロリドン (ISP社 K30) 2部、ポリピニ ルピロリドン (ISP社K90) 4部をジメチルアセト アミド77部、水1部を加燃溶解し、製製原液とした。 関減粘度は50℃23Pa・8であった。実施例1と 同様な工程を経てモジュール化した。

【0037】水押し出し後の中空糸膜の抱液率は400 %であった。y線照射 (25KGv)後、透水性能、各 溶質におけるクリアランス、アルブミン透過率を測定し たところ透水性能 702ml/hr/m<sup>2</sup>/mmH g、尿素、クレアチニン、尿酸、リン酸、VB12のク リアランスはそれぞれ191ml/min、180ml /min, 175ml/min, 181ml/min, 1 4 0 m 1 / m i n、アルプミン透過率 1. 0%であっ た。乾燥後の中空糸の透水性能は727 ml/hr/ m'/mmHgであり、性能低下は観測されなかった。 【0038】さらに、中空糸膜中のポリビニルピロリド ン量を元素分析法により測定したところ4.7%であっ た。また、y線照射後の中空糸の不溶物量を測定したと ころ8.3%となった。強制溶出試験における中空糸膜 から水層に移動したPVPの濃度を調べた結果、実施例 1と同様に検出されなかった。他の不活性ガスAr、C O 2、Heでも同じ結果が得られた。 実施例4

ポリスルホン (アモコ社 Udel-P3500) 4 部、(アモコ社 Udel-P1700) 12部、ポリ 40 ビニルピロリドン (ISP社 K30) 1部 ポリピニ ルピロリドン (ISP社K90) 5部をジメチルアセト アミド77億、水:部を加熱溶解し、製製原液とした。 原液粘度は50℃で29Pa・sであった。実施例1と 同様な工程を経てモジュール化した。

【0039】水押し出し後の中空糸膜の抱液率は380%であった。 y線照射 (25KGy) 後、透水性能、各 浴質におけるクリアランス、アルブミン透過率を測定したところ透水性能 675ml/hr/m/mmH リアランスはそれぞれ190ml~min、179ml / min、173ml/min、179ml/min、 138ml/min、アルブミン透過率0.9%であった。乾燥後の中空糸の透水性能は668 ml/hr/millgであり、性能低下は繊測されなかった。 (10040) さらに、中空糸膜中のボリビニルビロリドン量を元素分析法により測定したところ5.1%であった。また、ケ 無照射後の中空糸の不溶物量を測定したところ6.9%となった。強制溶出試験における中空糸膜りから水層に移動したPVPの濃度を調べた結果、実施例 1と同様に検出されなかった。他の不活性ガスAr、CO2、Heでも同し結果が得られた。

ポリスルホン (アモコ社 Udel-P3500) 4 部、(アモコ社 Udel-P1700) 12部、ポリ ビニルピロリドン (ISP社K90) 6部をジメチルア セトアミド 77部、水1部を加熱溶解し、製濃原液とし た。原液粘度は50℃で38Pa・sであった。実施例 1と同様な工料を解てモジュール化した。

0 [0041] 水押し出し後の中空糸類の勉密権は350%であった。y線照射(25KG)後、透水性能、各溶質におけるクリアランス、アルブミン透過率を制定したところ透水性能620ml/h r r m r mmHg、尿素、クレアチニン、尿酸、リン酸、VB12のクリアランスはそれぞれ189ml/min、177ml/min、169ml/min、178ml/min、137ml/min、177ml/min、18ml/min、137ml/min、17ml/

0 【0042】さらに、中空糸膜中のポリビニルビロリドン電を元素分析法により測定したところ5.5%であった。また、y線照射後の中空糸の不溶物量を測定したところ9.2%となった。強制溶出試験における中空糸膜から水層に移動したPVPの濃度を調べた結果、実施例1と同様に検囲されなかた。他の不活性ガスAr、CO2、Heでも同じ結果が得られた。

比較例 1

112/8/2006

た。強制溶出試験における中空糸膜から水層に移動した PVPの濃度を調べた結果、中空糸当たり1758pp m検出された。

比較例2 実施例1の条件で製膜された中空糸を用い、同様にモジ ュール化し、水充填し、実施例1と同様の操作をし、不 活性ガスの代わりに空気で押し出して、充填水を除去し た。抱液率は350%であった。不活性ガスへの間換は 行わず、空気のままy線照射 (25KGy)後、透水性 能、各溶質におけるクリアランス、アルブミン透過率を 10 【発明の効果】本発明により、軽い・凍結しないなどの 測定したところ、尿素、クレアチニン、尿酸、リン酸、 ビタミンB12のクリアランスはそれぞれ188ml/ min, 179ml/min, 173ml/min, 1\*

\*79ml min、137ml min、透水性能 8 50ml/hr/m / mmHg、アルプミン透過率 2.0%であった。さらに、中空糸膜中のポリビニルピ ロリドン量を元素分析法により測定したところ3.0% であった。また、y線照射後の中空糸の不溶物量を測定 したところ0.6%であった。強制溶出試験における中 空糸膜から水層に移動したPVPの濃度を調べた結果、 中空糸当たり1862ppm検出された。 [0043]

利点があるドライタイプの半透膜であって、かつ、透水 性、透析性能にも優れた半透膜を内蔵した血液処理用透 析器を提供することができる。

フロントページの続き

F ターム(参考) 4C077 AA05 BB01 GG05 GG07 KK01 KK09 KK11 LL05 PP08 PP09 PP13 PP15 PP18